#### Use of 4H-1-benzopyran-4-one derivatives, 4H-1-benzopyran-4-one derivatives and medicines containing same.

Patent number:

EP0366061

**Publication date:** 

1990-05-02

HOECHST AG (DE)

Inventor:

NAIK RAMCHANDRA GANAPATI DR; LAL BANSI DR; RUPP RICHARD HELMUT DR; SEDLACEK HANS HARALD DR; DICKNEITE GERHARD DR; CZECH JORG DR

**Applicant:** 

Classification: - international:

A61K31/35; A61K31/445; C07D405/04; C07D405/14; C07D409/14

- european:

C07D405/04 C07D405/14 C07D409/14

Application number: EP19890119710 19891024 Priority number(s): DE19883836676 19881028 Also published as:

JP2178225 (A) DE3836676 (A1)

EP0366061 (B1) PT92145 (B)

IE893481L (L)

more >>

#### **Cited documents:**



DE3612337 DE3329186

Abstract of EP0366061

Compounds of the formula I.

In which the substituents R1-R5 and n and m have the said meanings, are suitable for controlling tumours.

The present invention relates to the use of 4H-1-benzopyran-4-one derivatives, to 4H-1-benzopyran-4-one derivatives and to medicines containing same.

Benzopyran derivatives have already been disclosed in European Patent No. 0137193 and German Offenlegungsschrift 36 12 337. In the latter, compounds of the

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# (12)

# EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (21) Anmeldenummer: 89119710.5
- 2 Anmeldetag: 24.10.89

(a) Int. Cl.5: C07D 405/04 , C07D 405/14 , C07D 409/14 , A61K 31/35 , A61K 31/445

Patentansprüche für folgende Vertragsstaaten: ES + GR.

- Priorität: 28.10.88 DE 3836676
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 02.05.90 Patentblatt 90/18
- Benannte Vertragsstaaten:
   AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE
- Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT
  Postfach 80 03 20
  D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)
- Erfinder: Naik, Ramchandra Ganapati, Dr. M-4, Hoechst Executive Quarters Darga Road

Mulund (West) Bombay 400 082(IN)

Erfinder: Lal, Bansi, Dr. 30A, Advani Apartments

Mulund (West) Bombay 400 080(IN) Erfinder: Rupp, Richard Helmut, Dr.

Roederweg 16a

D-6240 Königstein/Taunus(DE)

Erfinder: Sedlacek, Hans Harald, Dr.

Sonnenhang 3 D-3550 Marburg(DE)

Erfinder: Dickneite, Gerhard, Dr.

Zum Neuen Hieb 31 D-3550 Marburg(DE) Erfinder: Czech, Jörg, Dr.

Höhenweg 3

D-3550 Marburg(DE)

- Die Verwendung von 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivaten, neue 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivate und diese enthaltende Arznelmittel.
- (57) Verbindungen der Formel I

in der die Substituenten  $R_1$ - $R_5$  sowie n und m die genannten Bedeutungen haben, eignen sich zur Bekämpfung von Tumoren.

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivaten, neue 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivate und diese enthaltende Arzneimittel.

Benzopyranderivate sind bereits aus der europäischen Patentschrift mit der Nr. 0137193 und der deutschen Offenlegungsschrift 36 12 337 bekannt. In letzterer werden Verbindungen der Formel a) offenbart

$$\begin{array}{c}
R5 \\
(CH_2)_n \\
R_3 \\
R_2
\end{array}$$

10

15

in der die Substituenten  $R_1$  bis  $R_5$  und m sowie n die genannten Bedeutungen haben; die Verbindungen haben eine entzündungshemmende analgetische und immunmodulierende Wirkung.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß bestimmte 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivate Onkogenkodierte Kinasen inhibieren und sich somit zur Bekämpfung von Tumorerkrankungen eignen.

Die Expression von Onkogenen in einer Säuretierzelle geht mit dem Übergang vom normalen zum transformierten Zelltypus, welcher dann zu einer Krebszelle wird, einher. Die Transformation wurde durch Infektion einer Zelle mit einem Retrovirus hervorgerufen. Ein gut bekanntes Beispiel war die Infektion von Hühnern mit Rous-Sarkom-Virus, welche anschließend Krebs entwickelten. Das entsprechende Onkogen, das für die bösartige Transformation verantwortlich war, wurde mit "SRC"-(Sarcoma) Gen bezeichnet (J.S. Brugge, R.L. Erikson; Nature 269, 346-348 (1977)). Viele bis dato bekannte Onkogene sind durch die Expression eines Proteins mit Kinaseaktivität gekennzeichnet. Die Enzyme katalysieren die Übertragung der endständigen Phosphatgruppe des ATP auf eine Aminosäure. Im Gegensatz zu vielen anderen Proteinkinasen, die die Phosphatgruppe auf einen Seryl-oder Threonylrest übertragen, phosphorylieren die meisten Onkogen-kodierten Kinasen einen Tyrosylrest der Proteinkette. Abgesehen davon ist es bekannt, daß Produkte von Onkogenen, nämlich die des v-mos-, v-mil- und v-raf-Onkogens, Serin/Threonin-spezifische Proteinkinaseaktivität besitzen. (K. Mölling et al., Nature (London) 312, 558-561 (1984); B. Singh et al., Journal of Virology 60, 1149-1152 (1986)).

Tyrosinkinaseaktivität wird auch in Wachstumsfaktorrezeptoren exprimiert; neue Erkenntnisse zeigen nun, daß das Wachstum vleler Tumoren von der Gegenwart von Wachstumsfaktoren abhängt, wie Epidermal Growth Factor (EGF), Transforming Growth Factor α (TGFα) oder Platelet Derived Growth Factor (POGF) (A.S. Goustin, G.D. Shipley, H.L. Moses, Cancer Research 46, 1015-1029 (1986)). Im Anschluß an die Bindung des Wachstumsfaktors an seinen Rezeptor wird die Tyrosinkinase, welche eine Eigenkomponente des Wachstumsfaktorrezeptors ist, stimuliert.

Von einem Inhibitor der Tyrosinkinase und vielleicht der Serin/Threoninkinase könnte deshalb die Inhibierung von Tumorwachstum und Tumorausbreitung erwartet werden, und er könnte in der Tumortherapie eingesetzt werden.

Die vorliegende Erfindung betrifft deshalb die Verwendung von 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivaten der Formel I zur Inhibition von Onkogen-kodierten Kinasen und Wachtumsfaktorrezeptortyrosinkinasen und zur Bekämpfung von Tumorerkrankungen. Die Formel I lautet,

50

45

in de

R<sub>1</sub> Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, Aryl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, substituiertes C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> Alkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, einen C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>-Heterocyclus mit 1, 2 oder 3 Heteroatomen wie N, S, O oder deren beliebige Kombinationen, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl, Aryl, polycyclische Ringe einbegriffen aromatische heterocyclische Reste, substituiertes Aryl, Carboxyl oder eine Aldehyd- oder COO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylgruppe, eine primäre Amino-, Alkylamino-, Aralkylamino-, Dialkylamino-, Amido-, Arylamino-, Diarylaminogruppe oder -CH<sub>2</sub>O-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl bedeutet;

R<sub>2</sub> Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, Aryl, Nitro, Amino, Di-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkylamino oder ein Halogen, Hydroxy, Alkoxy, -COOH, -COO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, -CHO, -CH<sub>2</sub>OH oder -CH<sub>2</sub>O-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl bedeutet; R<sub>3</sub> Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, substituiertes C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, Hydroxyl, Carboxyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, Nitro, Amino, eine C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino- oder Di-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkylaminogruppe oder Halogen, O-Alkyl- C<sub>1</sub> -alkyl,

-CHO, -CH2OH, -CH2O-C1-C4-Alkyl,

wobei

10

20

50

R für H,  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl, Cycloalkyl und Aryl steht, bedeutet; R<sub>4</sub> Wasserstoff, Hydroxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxycarbonyl, Aryloxy, Amino oder eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkylamino- oder Di- $C_1$ - $C_4$ -alkylaminogruppe,

wobei R für H, C1-C6-Alkyl, Cycloalkyl,

O-Alkyl- C -alkyl oder Aryl steht, bedeutet;

R<sub>5</sub> Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, Aryl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Alkylamino-.

C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkanoyl, C-O-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder Aroyl, wobei die Arylgruppe unsubstituiertes oder mono- oder polysubstituiertes Phenyl ist, bedeutet; m eine ganze Zahl zwischen 0 und 3 und n eine ganze Zahl zwischen 0 und 2 ist,

und deren pharmakologisch unbedenkliche Säureadditionssalze.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen haben zwei asymmetrische Zentren, eines an der Verbindungsstelle des Stickstoffheterocyclischen Ringes mit dem Benzopyranteil (C-4'), das andere beim durch Rusubstituierten Kohlenstoffatom (C-3'), wodurch zwei optische Isomerenpaare möglich sind. Die Definition der erfindungsgemäßen Verbindungen beeinhaltet alle möglichen Stereoisomere und deren Mischungen. Ganz besonders beeinhaltet sie die racemischen Formen und die isolierten optischen Isomeren mit der angegebenen Aktivität. Die zwei Racemate können durch physikalische Methoden, wie z.B. fraktionierte Kristallisation, getrennt werden. Die einzelnen optischen Isomere können von den Racematen durch Standardmethoden, wie z.B. Salzbildung mit einer optisch aktiven Säure und anschließende Kristallisation, erhalten werden.

Geeignete Alkylgruppen für R₁ bis R₅ sind z.B. geradkettige oder verzweigte Radikale mit bis zu 6, vorzugsweise bis zu 5 Kohlenstoffatomen, z.B. Methyl-, Äthyl-, Propyl-, Isopropyl- t-Butyl-, Pentyl- oder Isopentylgruppen.

Geeignete substituierte Alkylgruppen für R<sub>1</sub> bis R<sub>5</sub> sind z.B. Halogenalkyl, wie Trifluormethyl, Hydroxy-alkyl, wie Hydroxyäthyl, oder Carboxyalkyl, wie Carboxyäthyl.

Geeignete Beispiele für eine Cycloalkylgruppe als R<sub>1</sub> und R<sub>5</sub> mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen sind Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl. Cyclopropylmethyl ist ein Beispiel für Cycloalkylalkyl.

Ein Beispiel für eine Aralkylgruppe als  $R_1$  und  $R_5$  ist eine Phenylalkylgruppe, in der die Phenylgruppe unsubstituiert oder einfach oder mehrfach durch Substituenten wie Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy, Nitro oder eine Trifluormethylgruppe, Aminogruppe und substituierte Aminogruppe substituiert ist.

Ein Beispiel für eine Arylgruppe als R<sub>1</sub> und R<sub>5</sub> ist eine Phenylgruppe, die unsubstituiert oder einfach oder mehrfach durch Substituenten wie Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, Hydroxy, Carboxy, COO-Alkyl, CONH<sub>2</sub>, CONH-Alkyl, CON (Alkyl)<sub>2</sub>, Nitro oder Trifluormethyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, Di-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkylamino, aromatische Heterocyclen wie Pyridylgruppen und polycyclische aromatische Reste wie Naphthylgruppen substituiert ist.

Ein geelgnetes Beispiel für eine Alkylaminogruppe als R<sub>1</sub> und R<sub>5</sub> ist (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-NR<sub>6</sub>R<sub>7</sub>, wobei n 1 bis 3 ist

und  $R_6$  und  $R_7$  Alkyl sind und dieselbe Bedeutung haben wie oben für Alkyl  $R_1$  bis  $R_5$  angegeben; außerdem können  $R_6$  und  $R_7$  gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, ein heterocyclischer Ring mit einem oder mehreren Heteroatomen sein. Geeignete Beispiele für heterocyclische Ringe, die von  $R_6$  und  $R_7$ , gemeinsam mit dem Stickstoff, an den sie gebunden sind, gebildet werden, sind Piperidin, Pyrrolidin, Morpholin, Piperazin oder Imidazol, die unsubstituiert oder in einer oder mehreren Stellungen durch  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy, Aryl oder eine Hydroxyl-oder Aminogruppe substituiert sein können.

Geeignete Beispiele für Salze der erfindungsgemäßen Verbindungen mit anorganischen oder organischen Säuren sind das Hydrochlorid, Hydrobromid, Sulfat, Phosphat, Acetat, Oxalat, Tartrat, Citrat, Maleat oder Fumarat.

Bevorzugt ist die Verwendung von Verbindungen der Formel la

in der R<sub>1</sub> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl, Naphthyl, Aryl Aralkyl, substituiertes Aryl oder einen C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>-Heterocyclus bedeutet;

R<sub>2</sub> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl bedeutet,

 $R_5$   $C_1$ - $C_3$  Alkyl oder  $C_3$ - $C_5$ -Cycloalkyl, oder  $C_3$ - $C_5$ -Cycloalkyl- $C_1$ - $C_4$ -alkyl bedeutet oder deren pharmakologisch unbedenkliche Säureadditionssalzen.

Ganz besonders bevorzugt ist die Verwendung von Verbindungen der Formel la gemäß Anspruch 2, die dadurch gekennzeichnet sind, daß R¹ Phenyl, Thienyl, Pyridyl, Chlorphenyl, Dichlorphenyl, Methylphenyl, Aminophenyl, Bromphenyl, Hydroxyphenyl oder Naphthyl bedeutet, R₂ Wasserstoff bedeutet, und R₅ Methyl bedeutet oder deren pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalzen.

Weiterhin gehören zum Erfindungsgegenstand die neuen Verbindungen der Formel Ib

in der mindestens einer der Substituenten eine der folgenden Bedeutungen hat, während die jeweils weiteren Substituenten eine der in Anspruch 1 genannten Bedeutungen haben können: R<sub>1</sub> bedeutet C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, einen C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>-Heterocyclus mit 1, 2 oder 3 Heteroatomen wie N, S, O oder deren beliebige Kombinationen, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cylcoalkyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, polycyclische Ringe, aromatische heterocyclische Reste, substituiertes Aryl, Aralkyl, eine primäre Amino-, Alkylamino-, Aralkylamino-, Dialkylamino-, Arylamino-, Diarylaminogruppe oder -CH<sub>2</sub>O-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl;

R<sub>2</sub> bedeutet Aryl, Hydroxy, Alkoxy, COOH, COO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, -CHO, -CH<sub>2</sub>OH oder -CH<sub>2</sub>O-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl; R<sub>3</sub> bedeutet Carboxyl, eine Halogen-, -CHO, -CH<sub>2</sub>OH, -CH<sub>2</sub>O-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> Alkyl-

55

15

20

35

wobei R für H, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, Cycloalkyl und Aryl steht; R<sub>4</sub> bedeutet

R-N-C-O-

wobei R für H, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl steht;

Rs bedeutet Aroyl, wobei die Arylgruppe mono- oder polysubstituiertes Phenyl ist, und m eine ganze Zahl zwischen 0 und 3 und n eine ganze Zahl zwischen 0 und 2 ist,

sowie deren pharmakologisch unbedenkliche Säureadditionssalze. Die Herstellung dieser Verbindungen kann z.B. wie in der EP 0 157 193 oder der DE 3 612 337 beschrieben erfolgen.

Bevorzugte erfindungsgemäße Verbindungen, bzw. Verbindungen, die sich für die erfindungsgemäße Verwendung besonders eignen sind z.B.:

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-thienyl)-8-[4-(3-hydroxy-1methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on,

(-)-cis-5,7-Dihydroxy-2-phenyl-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid,

(±) cis-5-7-Dihydroxy-2-phenyl-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid,

(+)-cis-5,7-Dihydroxy-2-phenyl-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on hydrochlorid,

(-)-cls-5,7-Dihydroxy-2-(2-pyridyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid.

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-pyridyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid,

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-pyridyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid, (±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(4-pyridyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid, (±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(4-pyridyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid,

(-)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-chlorphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid,

(+)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-chlorphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid,

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-chlorphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid,

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2,5-dichlorphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid,

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2,4-dichlorphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid,

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(4-methylphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid,

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(3-methylphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(4-aminophenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid,

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(3-bromphenyl)-8-[4-(3 hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid.

45 (±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-naphthyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid,

 $(\pm)$ -cis-5,7-Dihydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on und  $(\pm)$ -cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-hydroxyphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on.

Weitere erfindungsgemäße 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivate bzw. Verbindungen, die sich besonders für die erfindungsgemäße Verwendung eignen, sind in den nachfolgenden Tabellen 1 und 2 mit zugehörigen physikalischen Daten aufgeführt. Die Tabelle 1 bezieht sich auf die Formel Ic

und die Tabelle 2 bezieht sich auf die Formel Id

Tabelle 1

	Verb.	R <sub>1</sub>	R <sub>2</sub>	R₄	R <sub>8</sub>	R₃	×	Schmelzpunkt	Optische Drehung
5								(°C)	
Ì	1	Н	Н	ОН	Н	Н	•	298 (Zers.)	(±)
	2	Н	н	ОН	CH₃	CH₃	HCl, 1,5H₂O	173-175	(±)
	3	CH₃	н	ОН	·H	Н	HCI,	237-240	(±)
10	4	CH <sub>3</sub>	н	ОН	н	Н	HCI,	241-43	. (+)
	5	CH <sub>3</sub>	н	ОН	Н	Н	HCI,	241-42	(-)
	6	CH₃	н	ОН	Н	CH₃	HCI,	230-232	(±)
	7	CH₃	Н	ОН	CH₃	CH₃	2HCI, 2H <sub>2</sub> O	236-239	(±)
	8	CH₃	Н	Н	Н	н	H₂O	232-233	(±)
15	9	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	н	OH	Н	Н	HCI, 1,5H₂O	230-233	(±)
	10	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	Н	ОН	CH₃	CH₃	HCI, 1,5H <sub>2</sub> O	240-242	(±)
	11	-n-C₃H <sub>7</sub>	CH₃	ОН	Ή '	Н	-	191-192	(±)
	12	n-C₃H <sub>7</sub>	н	ОН	Н	Н	HCI,	190-192	(±)
20	13	n-C₃H₂	Н	ОН	Н	н	HCI, 0,5H₂O	197-200	(+)
20	14	n-C₃H₂	Н	ОН	Н	н	HCI, 0,5H₂O	198-201	(-)
	15	n-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	Н	ОН	Н	н	HCI, H₂O	157-159	(±)
	16	CH₃	CH₃	ОН	Н	Н	H₂O	232-233	(±)
	17	2-Pyridyl	н	ОН	Н	Н	HCI, 0,5H₂O	229°C	(±)
25	18	3-Pyridyl	Н	ОН	н	н	2HCI, 2H <sub>2</sub> O	278-280	(±)
25	19	4-Pyridyl	Н	ОН	Н	H	2HCl, 1,5H <sub>2</sub> O	236-238	(±)
	20	CO₂H	H	ОН	CH₃	CH₃	H₂O	>340	(±)
	21	2-Thienyl	Н	ОН	Н	н	2H₂O	243-244	(±)
i	22	2-Thienyl	н	ОН	CH₃	CH₃	-	207-208	. (±)
30	23	2-Pyridyl	Н	ОН	H	H	2HCl,2H₂O	220-228	(-)
JU	24	B-Styryl	н	ОН	Н	ļН	HCl, 1,5H <sub>2</sub> O	>300	(±)
	25	1-Naphthyl	Н	ОН	Н	Н	HCl, H₂O	195-200	(±)
	26	2-Naphtyl	Н	ОН	Н	H	HCI, 0,5H₂O	280-282	(±)
	27	(2-Chlorphenyl)methyl	Н	ОН	Н	H	HCI	270-275	(±)

Tabelle 2

	Verb.	R <sub>10</sub>	R <sub>8</sub>	R <sub>9</sub>	Х	Schmelzpunkt	Optische
5							Drehung
•						(°C)	
	28	Н	Н	Н	HCI, 2H₂O	273-275	(±)/trans
	29	4-NO <sub>2</sub>	Н	Н	HCI, 3H₂O	249 (Zers.)	(±)
	30	4-NO <sub>2</sub>	CH₃	CH₃	HCI, 2H₂O	257-260 (Zers.)	(±)
10	31	2-CI	Н	Н	HCI, H₂O	198-200	(±)
	32	2-CI	CH₃	CH₃	1,5HCl, H <sub>2</sub> O	190-191	(±)
	33	4-NH <sub>2</sub>	Н	Н	2HCl, 2H <sub>2</sub> O	240-242	(±)
	31	3,5-Dimethoxy	CH₃	CH₃	2HCl, 2H <sub>2</sub> O	180-182	(±)
• •	32	4-Br	Н	н	HCI, 2H <sub>2</sub> O	215	(±)
15	33	4-CI	н	Н	HCl, 1,5H <sub>2</sub> O	225	(±)
	34	2,4-Dichlor	Н	н :	HCI, 2,5H <sub>2</sub> O	165-166	(±)
	35	4-F	Н	Н	HCI, H₂O	285-287	(±)
	36	2-F	Н	Н	HCI, 2H <sub>2</sub> O	263-265	(±)
20	37	4-Methyl	Н	н	HCI, 1,5H <sub>2</sub> O	247-49	(±)
20	38	3,5-Dihydroxy	Н	Н :	HCI, 3H <sub>2</sub> O	300-302	(±)
	39	3-CI	Н	н	HCI, 2H <sub>2</sub> O	288-290	(±)
	40	3-Methyl	Н	Н	HCI, 2H <sub>2</sub> O	268	(±)
	41	2-Methyl	Н	н		204-205	(±)
0.5	42	2-CI	Н	н	HCI, 2H <sub>2</sub> O	190-192	(+)
25	43	Н	Н	Н	HCI	· 269-271	(±)
	44	3-Br	Н	Н	HCI, 2H <sub>2</sub> O	285	(±)
	45	3-CO₂Me	CH₃	CH₃	1,5HCl, 3H <sub>2</sub> O	235	(±)
	46	2,5-Dichlor	Н	Н	HCI, H₂O	251-252	(±)
30	47	3-COOH	CH₃	CH₃	HCl, 1,5H <sub>2</sub> O	270	(±)
30	48	2-CI	Н	Н	HCl, 1,5H <sub>2</sub> O	190-194	(-)
	49	Н	Н	Н	HCl, 0,5H <sub>2</sub> O	266-269	(-)
	50	Н	Н	Н	HCI	270-271	(+)
	51	4-OH	Н	Н	H₂O	> 340	(±)
35	52	4-Phenyl	Н	Н	HCI	240-242	(±)
33	53	2-Br	Н	Н	1,5H <sub>2</sub> O	250-252	(±)
	54	2-OH	Н	Н	H₂O	265-270	(±)

Die Herstellung einiger der erfindungsgemäß verwendbaren Verbindungen, sowie die Herstellung der notwendigen Ausgangsstoffe sind in der deutschen Offenlegungsschrift 36 12 337 auf die an dieser Stelle Bezug genommen wird, ausführlich beschrieben. Ein Verfahren zur Herstellung der neuen Verbindungen der Formel gemäß Anspruch 4 ist ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Das Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II

45

50

55

worin  $R_4$  Hydroxy oder Acetoxy und  $R_3$ ,  $R_5$ , n und m die genannten Bedeutungen haben, z.B. mit einem Alkalimetall und dem Alkylester einer Säure der Formel  $R_1$ -COOAlkyl, wobei  $R_1$  die zur Formel I genannten Bedeutungen hat, umsetzt zu einem Diketon der Formel III

10

und die erhaltene Verbindung durch Umsetzen mit einer Mineralsäure zyklisiert zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R1, R3, R5, m und n die angegebenen Bedeutungen haben, R4 die Hydroxy- oder Acetoxygruppe und R2 Wasserstoff bedeutet, und gegebenenfalls eine Verbindung der Formel lb, worin R5 CH3 bedeutet, nach Schutz der Hydroxylgruppen mit Bromcyan umsetzt und die erhaltene Verbindung sauer oder alkalisch umgesetzt wird zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R5 Wasserstoff bedeutet, gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin Rs Wasserstoff bedeutet, mit geeigneten elektrophilen Reagenzien wie Halogeniden, Säurechloriden, Tosylaten oder Enonen zu Verbindungen der Formel Ib umsetzt, worin R<sub>5</sub> unsubstituiertes oder substituiertes C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, Aryl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl oder C3-C6-Cycloalkyl-C1-C4-alkyl bedeutet,

gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R2 Wasserstoff bedeutet, mit einem sekundären Aminhydrochlorid und Paraformaldehyd umsetzt zu einer Verblndung der Formel Ib, worin R2 Dialkylaminomethyl bedeutet, oder gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R2 Wasserstoff bedeutet, nitriert zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R2-NO2 bedeutet, und gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R2-NO2 darstellt, hydriert zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R2 die Aminogruppe darstellt.

Die Bedingungen für die einzelnen Reaktionsschritte sind die gleichen wie in der deutschen Offenlegungsschrift 36 12 337 beschrieben. Eine besonders bevorzugte Methode zur Herstellung erfindungsgemäßer Verbindungen ist die Umsetzung einer Verbindung der Formel IV

30

35

40

in der R gleich -COCH3 oder H ist, mit einer Verbindung der Formel R<sub>1</sub>-COO X

in der X = Wasserstoff oder Halogen, vorzugsweise Wasserstoff oder Chlor ist. Diese Veresterung findet unter allgemein bekannten Bedingungen statt, wie z.B. im Organikum, VEB, Deutscher Verlag der Wissenschaften, 15. Auflage, Berlin 1977, Kapitel D7. beschrieben. Die so gebildeten Ester werden mit Basen, z.B. Natriumhydrid, vorzugsweise in aprotischen Lösungsmitteln, z.B. Tetrahydrofuran, Dloxan oder N,N-Dimethylformamid, in einer Inertatmosphäre behandelt, wobei Diketone entstehen, die üblicherweise nicht isoliert werden. Beim Rühren mit einer Mineralsäure, z.B. HCl, cyclisieren die Ketone und es entstehen Benzopyran-4-on-Derivate der Formel Ib. Das Verfahren hat eine breite Anwendbarkeit und ist besonders brauchbar für die Herstellung von Verbindungen wie Formel Ib, wobei R1 für Aryl- und Heteroarylgruppen steht. Die beschriebene Umsetzung wird in den Beispielen näher erläutert.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen besitzen pharmakologische Eigenschaften, insbesondere inhibieren sie Onkogenkodierte Kinasen, wie Tyrosinkinase, Serin/Threoninkinase, und Wachstumsfaktorrezeptortyrosinkinase und es kann deshalb erwartet werden, daß sie Wachstum und Ausbreitung von Tumoren inhibieren und in der Tumortherapie angewendet werden können.

Erfindungsgegenstand sind demzufolge auch Arzneimittel zur Bekämpfung von Tumoren, die durch einen Gehalt an mindestens einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 oder mindestens einem ihrer

pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze gekennzeichnet sind und, die Verwendung einer Verbindung gemäß Anspruch 1 zur Herstellung eines Arzneimittels mit einer Wirkung gegen Tumoren.

Die erfindungsgemäße Verwendung der 4-H-1-Benzopyran-4-on Derivate erfolgt in an sich bekannter, dem Fachmann geläufiger Weise. Als Arzneimittel wird eine Wirksame Menge des genannten Wirkstoffs entweder per se oder vorzugsweise in Kombination mit geeigneten pharmazeutischen Hilfsstoffen in Form von Tabletten, Dragees, Kapseln, Suppositorien, Emulsionen, Suspensionen oder Lösungen eingesetzt, wobei der Wirkstoffgehalt bis etwa 95 %, vorzugsweise zwischen 10 und 75 % beträgt.

Welche Hilfsstoffe für die gewünschte Arzneimittelformulierung geeignet sind, ist dem Fachmann aufgrund seines Fachwissens geläufig. Neben Tablettenhllfsstoffen, Lösemitteln, Gelbildnern, Suppositoriengrundlagen und anderen Wirkstoffträgern können beispielsweise Antioxidantien, Dispergiermittel, Emulgatoren, Entschäumer, Geschmackskorrigentien, Konservierungsmittel, Lösungsvermittler oder Farbstoffe verwendet werden.

Der Wirkstoff kann oral, parenteral, intravenös oder rektal appliziert werden, wobei die intravenöse Applikation bevorzugt ist. Für eine orale Anwendungsform wird der genannte Wirkstoff gegebenenfalls mit weiteren aktiven Verbindungen mit den dafür geeigneten Zusatzstoffen, wie Trägerstoffen, Stabilisatoren oder inerten Verdünnungsmitteln, vermischt und durch die üblichen Methoden in geeignete Darreichungsformen gebracht, wie Tabletten, Dragees, Steckkapseln, sowie wäßrige, alkoholische oder ölige Suspensionen beziehungsweise Lösungen. Als inerte Träger können z.B. Gummi arabicum, Magnesia, Milchzucker, Glucose oder Stärke, insbesondere Maisstärke, verwendet werden. Dabei kann die Zubereitung sowohl als Trocken- als auch als Feuchtgranulat erfolgen. Als ölige Trägerstoffe oder Lösemittel kommen beispielsweise pflanzliche oder tierische Öle in Betracht, wie Sonnenblumenöl oder Lebertran.

Zur subkutanen oder intravenösen Applikation wird der Wirkstoff gewünschtenfalls mit den dafür üblichen Substanzen wie Lösungsvermittler, Emulgatoren oder weiteren Hilfsstoffen in Lösung, Suspension oder Emulsion gebracht. Als Lösungsmittel kommen zum Beispiel in Frage Wasser, physiologische Kochsalzlösung oder Alkohole zum Beispiel Ethanol, Propanol, Glycerin, daneben auch Zuckerlösungen wie Glucose- oder Mannitlösungen, oder auch eine Mischung aus den verschiedenen genannten Lösungsmitteln.

Die zu verabreichende Dosis an 4-H-1-Benzopyran-4-on Derivaten kann einen weiten Bereich überstreichen. Als täglich zu verabreichende Dosis ist eine solche zu wählen, die dem gewünschten Effekt angepaßt ist. Pro Patient werden vorzugsweise täglich etwa 20 bis 1000 mg, vorzugsweise intravenös verabreicht. Es können im Bedarfsfall auch darüber oder darunter liegende Tagesdosen verabreicht werden, wobei eine Höchstmenge von 2000 mg nur kurzzeitig überschritten werden sollte.

Die pharmakologischen Eigenschaften der genannten Verbindungen werden durch die folgenden pharmakologischen Tests belegt, welche mit erfindungsgemäßen Verbindungen und ihrer Salze ausgeführt wurden; die erhaltenen Ergebnisse sind in der Tabelle III angeführt.

#### Prüfungsmethoden

#### 40

### Tyrosinkinase-Inhibitionstests

#### Prüfungsverfahren

45

Ausgangsmaterial für die Tyrosinkinase-Aktivität war die Ratten-Tumorzellinie RR 1022 (ATCC CCL47), die in RPMI l640-medium + 10 % FCS kultiviert wurde. Diese Zellinie ist mit RSV (Rous-Sarkom-Virus) transformiert und enthält das Onkogenprodukt PP60<sup>v-src</sup>, welches Tyrosinkinase-Aktivität besitzt.

Die Zellen wurden bis fast zur Konfluenz kultiviert, mit PBS (Phosphate Buffered Saline) gewaschen, von der Kulturflasche abgeschabt und zweimal wiederholt gewaschen (0,85 % NaCl) und zentrifugiert (200  $\times$  g).

Schließlich wurden 100 µl Puffer (10 % Glyzerin, 25 mM Tris-HCl pH 7,4, 10 mM KCl, 1 mM EDTA, 1 % @Triton X-100, Tensid der Fa. Rohm & Haas, Philadelphia, USA, 2 mM PMSF (Phenylmethyl sulfonyl fluorid), 100 Kallikrein inaktivierende Einheiten Aprotinin/ml, 2 mM Dithiotreitol) pro 1 x 10<sup>6</sup> Zellen zugegeben, um die Zellen zu lysieren. Nach 5 bei 4 °C wurde das Lysat 10 bei 10 000 x g zentrifugiert, und der Überstand wurde als Ausgangsmaterial für Tyrosinkinase-Aktivität verwendet.

Die Tyrosinkinase-Aktivität des Lysats wurde mit Poly (GIU, Tyr), 4:1, als Substrat gemessen. Der Inhibitor wurde mit Zellysat, Substrat (2 mg/ml) und Mg<sup>2\*</sup> (10 mM) in 100 mM HEPES (N-2-

Hydroxyethylpiperazin-N´-2-ethansulfonsäure), pH 7,2, vorinkubiert und die Reaktion durch Zugabe von γ-32P ATP (40 μM) begonnen. Nach 15΄ bei 30°C wurde das Substrat mit 10 % TCA (Trichloressigsäure) gefällt, auf eine Millititer Filtration Plate (Millipore Corporation, Mass., USA) filtriert, gewaschen und getrocknet. Der Einbau von <sup>32</sup>P wurde mittels eines Flüssigkeitsszintillationszählers ermittelt.

5

## Ergebnisse:

Die Substanzen wurden bei einer Maximalkonzentration von 45 µg/ml geprüft und schrittweise 1:10 verdünnt. IC50 bezeichnete die Konzentration, bei der 50 % der Ausgangsenzymaktivität gehemmt wurde (s. Tab. III).

15

# Test auf 3,5'-cAMP-abhängige Proteinkinasehemmung

#### Versuchsbeschreibung:

Die katalytische Untereinheit der cAMP-abhängigen Proteinkinase (Sigma) wurde, wie von Sigma (Sigma Chemical Co., St. Louis, MO, USA) beschrieben, rekonstituiert. Die Enzymaktivität wurde mit Kemptid (Sigma) (Leu-Arg-Arg-Ala-Ser-Leu-Gly) als Substrat gemessen. Der Inhibitor wurde mit Enzym, Substrat (190 μM), Mg² (5 mM), 0,25 mg/ml BSA und 3,75 mM Mercaptoäthanol in 50 mM MOPS (4-Morpholinpropansulfonsäure) pH 6,9, vorinkubiert. Die Reaktion wurde durch Zugabe von γ-32P ATP (40 μM) begonnen. Nach 15 bei 30 C wurde ein aliquoter Teil auf p81-lonenaustauschpapier (2 x 2 cm; Whatman Paper Ltd. Großbritannien) gegeben, in 75 mM H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> getaucht, gewaschen, getrocknet, und der Einbau von 32P wurde mittels eines Flüssigkeitsszintillationszählers ermittelt.

Ergebnisse:

30

Ergebnisse sind als %-Hemmung der Ausgangsenzymaktivität bei einer Inhibitorkonzentration von 45 µg/ml ausgedrückt (s. Tab. III).

35

40

45

50

Tabelle III

Formel Ic							
5 worin R <sub>2</sub> = R <sub>8</sub> = H und	d R₄ = OH						
R <sub>1</sub>	X	Vorzeichen der optischen Drehung	IC <sub>50</sub> in µg/ml pp60 v-src	%-Hemmung c-AMP-abhängiger Proteinkinase bei 45 μg/ml Inhibitorkonzentration			
o 2-Thiophenyl		(±)	1,7	14			
2-Bromphenyl	-	(±)	22,3	63			
(2-Chlorphenyl)methyl	нсі	(±)	>45,0	69			
Phenyl	HCI	(-)	5,7	46			
2-Chlorphenyl	HCI	(+)	9,2	27			
15 2-Fluorphenyl	HCI	(±)	28,0	0			
4-Methylphenyl	HCI	(±)	2,7	<b>5</b> 5			
3-Pyridyl	HCI	(±)	10,6	0			
2-Pyridyl	HCI	(±)	34,8	0			
Phenyl	HCI	(+)	0,7	13			
20 4-Pyridyl	HCI	(±)	4,2	12			
n-Propyl	HCI	(±)	45,0	0			
2-Chlorphenyl	HCI	(±)	3,3	29			
Äthyl	HCI	(±)	>45,0	0			
Phenyl	HCI	(±)	1,9	48			
25 4-Bromphenyl	HCI	(±)	3,4	65			
4-Biphenyl	HCI	(±)	39.0	37			
n-Butyl	HCI	(±)	0,0	· n.b.			
2-Pyridyl	HCI	(-)	7.8	6			
2-Naphthyl	HCI	(±)	3,4	0			
30 4-Fluorphenyl	HCI	(±)	2,7	25			
4-Chlorphenyl	HCI	(±)	1,6	37			
n-Propyl	HCI	(-)	>45,0	5			

Das folgende Beispiel erläutert die Erfindung, ohne deren Umfang einzuschränken.

#### SRC Tumor Test:

40

45

Einzelzellsuspensionen (Zellkultur A 549 oder vereinzelte humane Tumor Xenografts LXF 529) in Gewebekleber (<sup>R)</sup>Beriplast, Behringwerke AG) wurden im Verhältnis 1:2 mit RPMI 1640 Medium verdünnt und mit 15 % FCS ergänzt zu einer Zellkonzentration von 10<sup>7</sup> Zellen/50 μI. Diese Suspension wurde schnell in 50 μI Glaskapillaren gesaugt (Durchmesser 1,5 mm), deren innere Wände mit einer Thrombin/CaCl<sub>2</sub>-Lösung angefeuchtet waren (500 Einheiten Thrombin in 1 ml 40 mmol CaCl<sub>2</sub>).

Nach Verfestigung der Zell-Fibrin-Mischung (ungefähr 5 Min. bei Raumtemperatur) wurde mittels Luftdruck das Fibrinnetzwerk aus der Glaskapillare in eine Petri-Schale befördert.

Das Fibrinnetzwerk wurde in 2 mm große Teile zerschnitten (≈ 5.10<sup>s</sup> Zellen pro Stück) und die Teile wurden bis zur Implantation in RPMI 1640 Medium, ergänzt mit 15 % FCS, aufbewahrt.

Ein einzelnes Fibrinstück wurde unter die Nierenkapsel einer nackten Maus implantiert und anschließend wurden zwei zueinander senkrechte Durchmesser des implantierten Stückes mittels eines Mikroskops mit Okular-Mikrometer gemessen (Tag 0). Die Tumorgröße wurde gemessen nach der Formel

V = axb

V = Tumorgröße

a = größter Durchmesser

b = Durchmesser senkrecht zu a

Die Testsubstanz wurde i.v. oder p.o. täglich am Tag 2 - 15 in der maximal verträglichen Dosis (MVD) und einer Dosis, die 2/3 der MVD gemäß den Vorversuchen betrug, verabreicht. Es wurden 5 Mäuse/Gruppe herangezogen.

Am 21. Tag nach der Implantation wurden die Tiere geopfert, die Niere wurde herauspräpariert und die Tumorgröße wurde erneut gemessen. Die Wirksamkeit der Testsubstanz wurde anhand der Tumorwachstumshemmung bestimmt.

Die relative Tumorgröße wurde mittels folgender Formel bestimmt

$$v_R = \frac{v_t}{v_o}$$

10

5

V<sub>1</sub> = Tumorgröße am Ende des Experiments (Tag 21)

V<sub>o</sub> = Tumor-/Fibringröße am Tag der Implantation

Anschließend wurde die mittlere relative Tumorgröße der behandelten Gruppe (V<sub>T</sub>) zu der entsprechenden mittleren Tumorgröße der Kontrollgruppe (V<sub>C</sub>) gemäß folgender Formel in Beziehung gesetzt:

$$T/C \% = \frac{v_T}{v_C} \qquad x \quad 100$$

20

25

Die statistische Signifikanz ( p 0,05) der antitumoralen Wirksamkeit wurde mittels des Wilcoxon U Tests

Tabelle IV zeigt die Testergebnisse.

Tabelle IV

3	C	)	

35

40

45

Testsubstanz	Tumor	Dosis	Behandlungsdauer		
		(mg/kg/Tag)	(Tage)	T/C	
				(%)	
	bronchogenes Karzinom				
Bsp. 17	LXF 529	25 i.v.	2-15	81 n.s.	
		35 i.v.	2-15	67	
	A549	35 i.v.	2-15	70	
		100 p.o.	2-15	73	
Bsp. 9	LXF 529	2 i.v.	2-15	59	
		4 i.v.	2-15	51	
Bsp. 19	LXF 529	100 i.v.	2-15	98 n.s.	
		150 i.v.	2-15	80	
n.s. = nicht sig	nifikant (p>0.05)				

Beispiel 1

(+/-)-cis-5, 7-Dimethoxy-2-(2-thlenyl)-8-[4-(3-acetoxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on a contract of the co

Zu der Lösung von (±)-cis-3-Acetoxy-1-methyl-4-(3-acetyl-4,6-dimethoxy-2-hydroxyl)phenylpiperidin der Formel IV, R = COCH<sub>3</sub>, (3,0 g) in trockenem Pyridin (30 ml) wurde 2-Thiophencarbonsäure (2,73 g) bei 0 °C gegeben, anschießend POCl<sub>3</sub> (2,2 ml). Die Reaktionsmischung wurde bei Zimmertemperatur zwei Stunden lang gerührt. Wasser (50 ml) wurde langsam zu der Reaktionsmischung dazugegeben, und später

wurde die Reaktionslösung durch Zugabe von Natriumcarbonat alkalisch gemacht (pH 8). Die Reaktionsmischung wurde mit Essigester extrahiert (40 ml x 3). Die vereinigten organischen Extrakte wurde mit Wasser gewaschen, über wasserfreiem Natriumsulfat getrocknet, und das Lösungsmittel unter Vakuum entfernt. Der Rückstand wurde auf Silicagel chromatographiert (4 % MeOH in CHCl<sub>3</sub>), Ausbeute 2.7 g (±)-cis-3-Acetoxy-1-methyl-4-(3-acetyl-4,6-dimethoxy-2-(2-thienyloxy)phenyl)piperidin, Schmelzpunkt 153-154 °C.

Diese Verbindung wurde in trockenem Dioxan (50 ml) aufgenommen, Natriumhydrid (5 Äquivalente) wurde zugegeben, und die Mischung wurde vier Stunden lang bei 40°C gerührt. MeOH (10 ml) wurde zugegeben, um überschüssiges Natriumhydrid zu zerstören, und trockenes HCl-Gas wurde eingeleitet, bis der pH der Lösung deutlich sauer war. Die Reaktionsmischung wurde durch Zugabe von eiskalter Natriumcarbonat-Lösung aufgearbeitet, und das erhaltene Festprodukt wurde durch Filtration abgetrennt. Die weitere Reinigung wurde mittels Säulenchromatographie durchgeführt (Silicagel, 2 % MeOH, 1 % NH<sub>4</sub>OH in CHCl<sub>3</sub>), und (±)-cis-5,7-Dimethoxy-2-(2-thienyl)-8-[4-(3-acetoxy-l-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on wurde erhalten. Ausbeute 2,50 g, S.P. 207-208°C.

Analog Beispiel 1 wurden die folgenden Verbindungen hergestellt.

15

25

30

#### Beispiel 2

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(phenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H 1-benzopyran-4-on hydrochlo-20 rid.

#### Beispiel 3

(-)-cis-5,7-Dihydroxy-2-phenyl-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on hydrochlorid.

#### Beispiel 4

(+)-cis-5,7-Dihydroxy-2-phenyl-8-[4-(3-hydroxy-l-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid.

#### **Beispiel 5**

35

(-)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-pyridyl)-8-[4-(3-hydroxyl-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran 4-on hydrochlorid.

#### 40 Beispiel 6

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-pyridyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid.

45

#### Beispiel 7

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(3-pyridyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid.

50

#### Beispiel 8

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(4-pyridyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-onis hydrochlorid.

#### Beispiel 9

(-)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-chlorphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid.

### 5 Beispiel 10

(+)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-chlorphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid.

Beispiel 11

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-chlorphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid.

Beispiel 12

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2,5-dichlorphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-

### Beispiel 13

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2,4-dichlorphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid.

# Beispiel 14

30

40

50

15

(±)-cis 5,7-Dihydroxy-2-(4-methylphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid.

# 35 Beispiel 15

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(3-methylphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4 on-hydrochlorid.

Beispiel 16

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(4-aminophenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid.

Beispiel 17

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(3-bromphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on hydrochlorid.

Beispiel 18

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-naphthyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid.

#### Beispiel 19

 $\textbf{($\pm$)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(4-hydroxy-phenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on. } \\$ 

#### Beispiel 20

(±)-cis-5,7-Dihydroxy-2-(2-hydroxyphenyl)-8-[4-(3-hydroxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on.

#### Beispiel 21

10

5

Wirkstofflösungen, die zur Injektion geeignet sind, enthalten die nachfolgend genannten Bestandteile und können auf an sich bekannte Weise hergestellt werden, indem die Stoffe miteinander vermischt und in sterile Ampullen abgefüllt werden. Die Injektionslösungen dienen zur Antitumor-Behandlung in einer Dosis von 1-2 Injektionseinheiten (1 Injektionseinheit = 1 Ampulle) pro Tag.

15

[	Bestandteile (pro Ampulle)	Gewicht
	(±)-cis-5,7-Dimethoxy-2-(2-thienyl)-8-[4-(3-acetoxy-1-methyl)piperidinyl]-4H-1-benzopyran-4-on	200 mg
	Natriumchlorid	50 mg
20	Methylparaben	5 mg
	steriles Wasser	5 mg

25

#### **Ansprüche**

1. Verwendung von Verbindungen der Formel I

30

35

in der

40 R<sub>1</sub> Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, Aryl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, substituiertes C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, einen C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>-Heterocyclus mit 1, 2 oder 3 Heteroatomen wie N, S, O oder deren beliebige Kombinationen,

 $C_3$ - $C_6$ -Cycloalkyl- $C_1$ - $C_4$ -alkyl,  $C_2$ - $C_6$ -Alkenyl,  $C_2$ - $C_6$ -Alkinyl, Aryl, polycyclische Ringe einbegriffen, aromatische heterocyclische Reste, substituiertes Aryl, Carboxyl oder eine Aldehyd- oder COO- $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe, eine primäre Amino-, Alkylamino-, Aralkylamino-, Dialkylamino-, Amido-, Arylamino-, Diarylaminogruppe oder - $C_1$ - $C_4$ -Alkyl bedeutet;

R<sub>2</sub> Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, Aryl, Nitro, Amino, Di-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkylamino oder ein Halogen, Hydroxy, Alkoxy, -COOH, -COO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, -CHO, -CH<sub>2</sub>OH oder -CH<sub>2</sub>O-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl bedeutet; R<sub>3</sub> Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, substituiertes C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, Hydroxyl, Carboxyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, Nitro, Amino, eine C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino- oder Di-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkylaminogruppe oder Halogen,

O-Alkyl- C -alkyl, -CHO, -CH2OH, -CH2O-C1-C4-Alkyl,

wobei

10

25

30

45

50

55

R für H, C1-C6-Alkyl, Cycloalkyl,

O-Alkyl- C -alkyl und Aryl steht, bedeutet;

R<sup>4</sup> Wasserstoff, Hydroxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkanoyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Alkoxycarbonyl, Aryloxy, Amino oder eine C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino- oder Di-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkylaminogruppe,

wobei R für H, C1-C6-Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl steht, bedeutet;

Rs Wasserstoff, C1-C6-Alkyl, Aryl-C1-C4-alkyl, C3-C6-Cycloalkyl, C3-C6-Cycloalkyl-C1-C4-alkyl, Alkylamino-,

<sup>5</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkanoyl, C-O-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder Aroyl,

wobei die Arylgruppe unsubstituiertes oder mono- oder polysubstituiertes Phenyl ist, bedeutet;

m eine ganze Zahl zwischen 0 und 3 und

n eine ganze Zahl zwischen 0 und 2 ist,

oder deren pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalzen zur Inhibition von Onkogen-kodierten Kinasen und/oder Wachstumsfaktorrezeptortyrosinkinasen.

2. Verwendung von Verbindungen gemäß Anspruch 1 mit der Formel la

in der R<sub>1</sub> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl, Naphthyl, Aryl, substituiertes Aryl oder einen C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>-Heterocyclus bedeutet;

R2 Wasserstoff oder C1-C3 Alkyl bedeutet und

 $R_5 \ C_1 - C_3 - Alkyl \ oder \ C_3 - C_5 - Cycloalkyl, \ oder \ C_3 - C_5 - Cycloalkyl - C_1 - C_2 - alkyl \ bedeutet,$ 

oder deren pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalzen.

3. Verwendung von Verbindungen der Formel la gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß R¹ Phenyl, Thienyl, Pyridyl, Chlorphenyl, Dichlorphenyl, Methylphenyl, Aminophenyl, Bromphenyl, Hydroxyphenyl oder Napthyl bedeutet,

R2 Wasserstoff bedeutet, und

R<sup>5</sup> Methyl bedeutet oder deren pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalzen.

4. Verbindungen der Formel Ib

in der mindestens einer der Substituenten eine der folgenden Bedeutungen hat und die jeweils weiteren Substituenten eine der in Anspruch 1 genannten Bedeutungen haben können: R<sub>1</sub> bedeutet C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-

Cycloalkyl, einen C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>-Heterocyclus mit 1, 2 oder 3 Heteroatomen wie N, S, O oder deren beliebige  $Kombinationen, \ C_3-C_6-Cylcoalkyl-C_1-C_4-alkyl, \ polycyclische \ Ringe, \ aromatische \ heterocyclische \ Reste,$ substituiertes Aryl, eine primäre Amino-, Alkylamino-, Aralkylamino-, Dialkylamino-, Arylamino-, Diarylaminogruppe oder -CH2O-C1-C4-Alkyl;

R2 bedeutet Aryl, Hydroxy, Alkoxy, COOH, COO-C1-C4 Alkyl, -CHO, -CH2OH oder -CH2O-C1-C4-Alkyl;  $R_3$  bedeutet Carboxyl, eine Halogen, -CHO, -CH2OH, -CH2O-C1-C4-Alkyl-.

wobei R für H, C1-C6-Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl steht; R4 bedeutet

20

10

wobei R für H, C1-C6-Alkyl Cycloalkyl oder Aryl steht;

Rs bedeutet Aroyl, wobei die Arylgruppe mono- oder polysubstituiertes Phenyl ist, und m eine ganze Zahl zwischen 0 und 3 und

n eine ganze Zahl zwischen 0 und 2 ist, '

sowie deren pharmakologisch unbedenkliche Säureadditionssalze.

5. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel Ib gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel

30

35

worin R4 Hydroxy oder Acetoxy und R3, R5, n und m die genannten Bedeutungen haben, umsetzt zu einem Diketon der Formel III

45

50

und die erhaltene Verbindung durch Umsetzen mit einer Mineralsäure zyklisiert zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R1, R3, R5, m und n die angegebenen Bedeutungen haben, R4 die Hydroxy- oder Acetoxygruppe und R₂ Wasserstoff bedeutet, und gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R₅ CH<sub>3</sub> bedeutet, nach Schutz der Hydroxylgruppen mit Bromcyan umsetzt und die erhaltene Verbindung sauer oder alkalisch umgesetzt wird zu einer Verbindung der Formel Ib, worin Rs Wasserstoff bedeutet.

gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R<sub>5</sub> Wasserstoff bedeutet, mit geeigneten elektrophilen Reagenzien wie Halogeniden, Säurechloriden, Tosylaten oder Enonen zu Verbindungen der Formel Ib umsetzt, worin R<sub>5</sub> unsubstituiertes oder substituiertes C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, Aryl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl oder C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl bedeutet,

- gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R<sub>2</sub> Wasserstoff bedeutet, mit einem sekundären Aminhydrochlorid und Paraformaldehyd umsetzt zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R<sub>2</sub> Dialkylaminomethyl bedeutet, oder gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R<sub>2</sub> Wasserstoff bedeutet, nitriert zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R<sub>2</sub>-NO<sub>2</sub> bedeutet, und gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib worin R<sub>2</sub>-NO<sub>2</sub> darstellt, hydriert zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R<sub>2</sub> die Aminogruppe darstellt.
- 6. Arzneimittel zur Bekämpfung von Tumoren, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 oder mindestens einem pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalz.
- 7. Verwendung einer Verbindung gemäß Anspruch 1 zur Herstellung eines Arzneimittels mit einer Wirkung gegen Tumoren.
  - 8. Verwendung einer Verbindung gemäß Anspruch I zur Herstellung eines Arzneimittels mit einer hemmenden Wirkung auf Onkogen-kodierte Kinasen und/oder Wachstumsfaktorrezeptortyrosinkinasen.

Patentansprüche für folgende Vertragsstaaten: GR, ES

20

25

30

50

1. Verwendung von Verbindungen der Formel I

in der R<sub>1</sub> Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, Aryl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, substituiertes C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, einen C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>-Heterocyclus mit 1, 2 oder 3 Heteroamen wie N, S, O oder deren beliebige Kombinationen, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl, Aryl, polycyclische Ringe einbegriffen, aromatische heterocyclische Reste, substituiertes Aryl, Carboxyl oder eine Aldehyd- oder COO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylgruppe, eine primäre Amino-, Alkylamino-, Aralkylamino-, Dialkylamino-, Amido, Arylamino-Diarylaminogruppe oder -CH<sub>2</sub>O-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl bedeutet;

R₂ Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, Aryl, Nitro, Amino, Di-C₁-C₄ alkylamino oder ein Halogen, Hydroxy, Alkoxy, -COOH, -COO-C₁-C₄-Alkyl, -CHO, -CH₂OH oder -CH₂O-C₁-C₄-Alkyl bedeutet; R₃ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, substituiertes C₁-C₄ Alkyl, Hydroxyl, Carboxyl, C₁-C₄-Alkyl, Nitro, Amino, eine C₁-C₄-Alkylamino- oder Di-C₁-C₄-alkylaminogruppe oder Halogen, O-Alkyl- C₁-alkyl,

-CHO, -CH2OH, -CH2O-C1-C4-Alkyl,

wobei R für H, C1-C6-Alkyl, Cycloalkyl,

O-Alkyl- $\overset{!}{C}$ -alkyl und Aryl steht, bedeutet; R<sub>4</sub> Wasserstoff, Hydroxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkanoyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxycarbonyl, Aryloxy, Amino oder eine C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino- oder Di-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkylaminogruppe,

5

10

wobei R für H, C1-C6-Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl steht, bedeutet;

wobei die Arylgruppe unsubstituiertes oder mono- oder polysubstituiertes Phenyl ist, bedeutet; m eine ganze Zahl zwischen 0 und 3 und

n eine ganze Zahl zwischen 0 und 2 ist,

oder deren pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalzen zur Inhibition von Onkogen-kodierten Kinasen und/oder Wachstumsfaktorrezeptortyrosinkinasen.

2. Verwendung von Verbindungen gemäß Anspruch 1 mit der Formel la

HO HO R1

Ιa

25

20

in der R<sub>1</sub> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl, Naphthyl, Aryl, substituiertes Aryl oder einen C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>-Heterocyclus bedeutet;

R<sub>2</sub> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl bedeutet und

 $R_5$   $C_1$ - $C_3$ -Alkyl oder  $C_1$ - $C_5$ -Cycloalkyl, oder  $C_3$ - $C_5$ -Cycloalkyl- $C_1$ - $C_4$  alkyl bedeutet, oder deren pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalzen.

3. Verwendung von Verbindungen der Formel la gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß R¹ Phenyl, Thienyl, Pyridyl, Chlorphenyl, Dichlorphenyl, Methylphenyl, Aminophenyl, Bromphenyl, Hydroxyphenyl oder Napthyl bedeutet,

R<sup>2</sup> Wasserstoff bedeutet, und

R<sup>5</sup> Methyl bedeutet oder deren pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalzen.

4. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel Ib

40

45

R<sub>4</sub> (CH<sub>2</sub>), Ib

50

in der mindestens einer der Substituenten eine der folgenden Bedeutungen hat und die jeweils weiteren Substituenten eine der in Anspruch 1 genannten Bedeutungen haben können: R<sub>1</sub> bedeutet C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, einen C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>-Heterocyclus mit 1, 2 oder 3 Heteroatomen wie N, S, O oder deren beliebige Kombinationen, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cylcoalkyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, polycyclische Ringe, aromatische heterocyclische Reste, substituiertes Aryl, eine primäre Amino-, Alkylamino-, Aralkylamino-, Dialkylamino-, Arylamino- gruppe oder -CH<sub>2</sub>O-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl;

R<sub>2</sub> bedeutet Aryl, Hydroxy, Alkoxy, COOH, COO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, -CHO, -CH<sub>2</sub>OH oder -CH<sub>2</sub>O-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl; R<sub>3</sub> bedeutet Carboxyl, eine Halogen, -CHO, -CH<sub>2</sub>OH, -CH<sub>2</sub>O-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, R-N-C-O-Gruppe, wobei R für H,

C1-C6-Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl steht; R<sub>4</sub> bedeutet

20

25

35

40

45

50

wobei R für H, C1-C6-Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl steht; Rs bedeutet Aroyl, wobei die Arylgruppe mono- oder polysubstituiertes Phenyl ist, und m eine ganze Zahl zwischen 0 und 3 und n eine ganze Zahl zwischen 0 und 2 ist, sowie deren pharmakologisch unbedenkliche Säureadditionssalze, dadurch gekennzeichnet, daß eine Ver-

bindung der Formel III

in der die Substituenten die genannten Bedeutungen haben, einer Ringschlußreaktion und ggf. nachfolgend einer oder mehrerer Substitutionsreaktionen unterworfen wird.

5. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel ib gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel

worin R<sub>4</sub> Hydroxy oder Acetoxy und R<sub>3</sub>, R<sub>5</sub>, n und m die genannten Bedeutungen haben, umsetzt zu einem Diketon der Formel III

und die erhaltene Verbindung durch Umsetzen mit einer Mineralsäure zyklisiert zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R<sub>1</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>5</sub>, m und n die angegebenen Bedeutungen haben, R<sub>4</sub> die Hydroxy- oder Acetoxygruppe und R2 Wasserstoff bedeutet, und gegebenenfalls eine Verbindung der Formel lb, worin R5

CH<sub>3</sub> bedeutet, nach Schutz der Hydroxylgruppen mit Bromcyan umsetzt und die erhaltene Verbindung sauer oder alkalisch umgesetzt wird zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R<sub>5</sub> Wasserstoff bedeutet, gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R<sub>5</sub> Wasserstoff bedeutet, mit geeigneten elektrophilen Reagenzien wie Halogeniden, Säurechloriden, Tosylaten oder Enonen zu Verbindungen der Formel Ib umsetzt, worin R<sub>5</sub> unsubstituiertes oder substituiertes  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl, Aryl- $C_1$ - $C_4$ -alkyl,  $C_3$ - $C_6$ -Cycloalkyl oder  $C_3$ - $C_6$ -Cycloalkyl- $C_1$ - $C_4$ -alkyl bedeutet,

gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R<sub>2</sub> Wasserstoff bedeutet, mit einem sekundären Aminhydrochlorid und Paraformaldehyd umsetzt zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R<sub>2</sub> Dialkylaminomethyl bedeutet, oder gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R<sub>2</sub> Wasserstoff bedeutet, nitriert zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R<sub>2</sub>-NO<sub>2</sub> bedeutet, und gegebenenfalls eine Verbindung der Formel Ib, worin R<sub>2</sub>-NO<sub>2</sub> darstellt, hydrlert zu einer Verbindung der Formel Ib, worin R<sub>2</sub> die Aminogruppe darstellt.

- 6. Arzneimittel zur Bekämpfung von Tumoren, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 oder mindestens einem pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalz.
- 7. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels zur Bekämpfung von Tumoren, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens eine Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 ggf. mit Hilfs- und/oder Trägerstoffen in eine geeignete Darreichungsform gebracht wird.
- 8. Verwendung einer Verbindung gemäß Anspruch 1 zur Herstellung eines Arzneimittels mit einer Wirkung gegen Tumoren.
- 9. Verwendung einer Verbindung gemäß Anspruch 1 zur Herstellung eines Arzneimittels mit einer hemmenden Wirkung auf Onkogen-kodierte Kinasen und/oder Wachstumsfaktorrezeptortyrosinkinasen.

25

30

35

40

45

50

EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT, der nach Regel 45 des Europäischen Patentübereinkommens für das weitere Verfahren als europäischer Recherchenbericht gilt

		IGE DOKUMENTE	T	EP 89119710.5
Kategorie	Kennzeichnung des Dokumen der maßg	nts mit Angabe, soweit erforderlich, eblichen Telle	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.4)
X,d	DE - A1 - 3 612 (HOECHST) * Ansprüche	<u>-</u>	4,6	C 07 D 405/04 C 07 D 405/14 C 07 D 409/14 A 61 K 31/35
D,X	DE - A1 - 3 329 (HOECHST) * Ansprüche	: ``	4,6	A 61 K 31/44
A	from the stony Tubastraea micr Seite 438, Spai sammenfassung-I	i 1988, , USA et al. isolation and novel alkaloid coral rantha" lte 1, Zu-	4	
х	•		6 .	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)  C 07 D 405/00 C 07 D 409/00
UNVO	LLSTÄNDIGE RECHER	CHE		·
dung den ist, auf der durchzufü Vollständi Unvollstän Richt rech Grund für V	Vorschriften des Europäischen Pater Grundlage einiger Patentansprüche hren. grecherchierte Patentansprüche: ndig recherchierte Patentansprüche: lerchierte Patentansprüche: die Beschränkung der Recherche:	1-3 utischen Behandlung de	der Technik	
	Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche 15-01-1990		Prüter IAMMER

09 82 EPA Form 1505.1

X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet
Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer
anderen Veröffentlichung derselben Kategorie
A: technologischer Hintergrund
O: nichtschriftliche Offenbarung
P: Zwischenliteratur
T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze

D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus andern Gründen angeführtes Dokument

<sup>&</sup>amp; : Mitglied der gleichen Patentfamilie, überein-stimmendes Dokument

# Europäisches Patentamt EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

-2-EP 89119710.5

	EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl. 4)	
tegorie	Kennzelchnung des Dokuments mit Angabe, sowelt erforderlich, der maßgeblichen Telle	betrifft Anspruch	
	BHAT, SUJATA VASUDEV et al. "Isolation of a pharmacologically active substance having the structure of a chromone alkaloid from plant(s) belonging to the Meliaceae family" Seite 359, Spalte 1, Zusammenfassung-Nr. 38 467c & Indian IN 157,282		
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)
			·